

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-128287

(43)Date of publication of application: 10.05.1994

(51)Int.CI.

CO7K 7/06 CO7K 5/10 C12P 21/06

A61K 37/02

A61K 37/64 A61K 37/64 CO7K 99:00

(21)Application number: 04-315515

(71)Applicant:

NISSHIN FLOUR MILLING CO LTD

(22)Date of filing:

02.11.1992

(72)Inventor:

YOSHIKAWA MASAAKI

**FUKUTOME SHINICHI** 

(30)Priority

Priority number: 03318569

Priority date: 07.11.1991

Priority country: JP

03356633

25.12.1991

JP

01.09.1992 04255403

JP

### (54) PEPTIDE AND ITS PRODUCTION

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a peptide, having inhibiting action on angiotensin converting enzymes and useful as hypotensive agent, etc., by hydrolyzing a milk protein with a neutral or an alkaline protease derived from a microorganism and then recovering a fraction having the opioid activity.

CONSTITUTION: A milk protein (e.g. cow's milk â-casein) is incubated and hydrolyzed with a neutral or an alkaline protease (e.g. thermolysin) at 37° C for 5hr and the enzyme is then inactivated by heating at 90° C for 20min. The resultant substance is then centrifuged to remove insoluble substances. The obtained supernatant liquid is subsequently freeze-dried to afford a hydrolyzate, which is then subjected to reversed phase chromatography and eluted with a 0.1% trifluoroacetic acid having 0-40% concentration gradient of an acetonitrile solution concentration to collect a fraction having the opioid activity. Thereby, the objective peptide having an amino acid sequence expressed by formula I or II (Xaa is amino acid) and inhibiting activity against angiotensin converting enzymes is stably obtained in a large amount.

Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Xan Asn 1

1

Val Tvr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Koa Aso 10 1

11

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12.04.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3378279

[Date of registration]

06.12.2002

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-128287

(43)公開日 平成6年(1994)5月10日

51)Int.Cl. 5	識別記号		FΙ				
C07K 7/06 5/10 C12P 21/06 // A61K 37/02 37/64	ZNA Z 831 831 821	8-4H 8-4H 4-4B 4-4C 審査部	青求 未請	求 請求項の数1	1 (全15頁)	最終頁に続く	
			/P1 \	1 000000000			
(21)出願番号	特願平4-315515		(71)出願。	人 000226998 日清製粉株式	会社		
(22)出願日	平成4年(1992)11月2日		東京都中央区日本橋小網町19番12号 (72)発明者 吉川 正明				
			(72)発明:		古辺北恒内8	来他の1	
(31)優先権主張番号	特願平3-318569		京都府城陽市市辺北垣内8番地の1 (72)発明者 福留 真一				
(32)優先日	平3(1991)11月7日		(72)発明:		横笛 兵一 東京都杉並区天沼 1 -33-7-303		
(33)優先権主張国	日本(JP)	j	( ( )			7 — 303	
(31)優先権主張番号	特願平3-356633	1	(74)代理	人 弁理士 辻	艮子		
(32)優先日	平3(1991)12月25日						
(33)優先権主張国	日本 (JP)						
(31)優先権主張番号	特願平4-255403						
(32)優先日	平4(1992)9月1日						
•	日本(JP)	ł					

# (54)【発明の名称】ペプチドおよびその製造方法

#### (57)【要約】

【構成】 式;Tyr-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ile-Xaa-Asn(式中Xaaはアミノ酸を示す)または式;Val-Tyr-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ile-Xaa-Asn(式中Xaaはアミノ酸を示す)で表される新規なペプチド、該新規なペプチド及び塩を有効成分とするオピオイド活性剤及びアンジオテンシン変換酵素阻害活性を有する剤;並びに牛乳 $\beta$ -カゼイン等の乳蛋白を微生物起源の中性プロテアーゼ又はアルカリ性プロテアーゼで加水分解してオピオイド活性及びアンジオテンシン変換酵素阻害活性を有する上記ペプチド類を製造する方法。

【効果】 安価に多量に入手できる牛乳β-カゼイン等の乳蛋白の加水分解により、又は化学合成によって上記ペプチド類を製造することができるので、オピオイド活性及びアンジオテンシン変換酵素阻害活性を有する有用なペプチド類を大量に安定して得ることができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号1(式中 Xaa はアミノ酸を示す)で表されるペプチドおよびその塩。

1

【請求項2】 配列番号2 (式中 Xaa はアミノ酸を示す)で表されるペプチドおよびその塩。

【請求項3】 配列番号1 (式中 Xaa はアミノ酸を示す)または配列番号2 (式中 Xaa はアミノ酸を示す)で表されるペプチドおよびその塩の1種または2種以上を有効成分として含むオピオイド活性を有する剤。

【請求項4】 配列番号1(式中 Xaa はアミノ酸を示す)または配列番号2 (式中 Xaa はアミノ酸を示す)で表されるペプチドおよびその塩の1種または2種以上を有効成分として含むアンジオテンシン変換酵素阻害活性を有する剤。

【請求項5】 乳蛋白を微生物起源の中性プロテアーゼ またはアルカリ性プロテアーゼを使用して加水分解し、 得られる加水分解物からオピオイド活性を有するペプチ ドを回収することを特徴とするオピオイドペプチドの製 造方法。

【請求項6】 オピオイドペプチドが配列番号3および 20 配列番号4で表されるペプチドである請求項5の製造方法。

【請求項7】 乳蛋白を微生物起源の中性プロテアーゼ またはアルカリ性プロテアーゼを使用して加水分解した 後、アミノペプチダーゼを使用して更に加水分解し、得 られる加水分解物からオピオイド活性を有するペプチド を回収することを特徴とするオピオイドペプチドの製造 方法。

【請求項8】 オピオイドペプチドが配列番号5および 配列番号6で表されるペプチドである請求項7の製造方 30 法。

【請求項9】 乳蛋白を微生物起源の中性プロテアーゼまたはアルカリ性プロテアーゼを使用して加水分解した後、アミノペプチダーゼとカルボキシペプチダーゼを同時または順序を問わず逐時に使用して更に加水分解し、得られる加水分解物からオピオイド活性を有するペプチドを回収することを特徴とするオピオイドペプチドの製造方法。

【請求項10】 オピオイドペプチドが配列番号6および配列番号17で表されるペプチドである請求項9の製 40 造方法。

【請求項11】 請求項5~10のいずれか1項の方法 により製造された配列番号3~配列番号6および配列番号17で表されるペプチドおよびその塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、オピオイド活性とアンジオテンシン変換酵素阻害活性を有するペプチドおよびその塩、その製造方法、並びに当該ペプチドおよびその塩を有効成分として含むオピオイド活性を有する剤およ 50

びアンジオテンシン変換酵素阻害活性を有する剤に関する。

[0002]

【従来の技術】食品中には高次の生命活動に関与する多数の生体調節因子が存在することが広く知られるようになっており、それらの生体調節因子を健康の増進、病気の予防や治療、老化の予防等に積極的に利用することが近年色々試みられるようになっている。そのような生体調節因子としては神経系、消化吸収系、循環系、生体防御・免疫系、内分泌系、細胞分化・増殖系等に作用する種々の因子が知られている。それらのうちで、ある種の食品蛋白質中には神経系に作用してモルヒネ様の麻酔、鎮痛作用等(いわゆるオピオイド活性)を有するペプチド単位が存在していることが明らかになっており、そのようなペプチドはオピオイドペプチドと一般に称されている。

【0003】乳蛋白、特に牛乳 $\beta$ -カゼインは、そのようなオピオイドペプチドを派生する食品蛋白質の一つである。この蛋白質を起源とするオピオイドペプチドとしては、配列番号 17で表される $\beta$ -casomorphin7 [Brantl et al., Hoppe-Seyler's Z. Physiol. Chem., 360, 121 1(1979)]、配列番号 18で表される $\beta$ -casomorphin5 [Henshen et al., Hoppe-Seyler's Z. Physiol. Chem., 360, 1217 (1979)]、配列番号 19で表される $\beta$ -casomorphin4 [Brantl et al., Life Sic., 28, 1903(1981)] 等が挙げられる。

【0004】これらの牛乳蛋白から派生するオピオイド ペプチドは、市販のカゼインペプトン(牛乳を塩酸によ り加水分解したものまたは牛乳をトリプシン、ペプシ ン、パンクレアチンからなる複合酵素で加水分解したも の) から単離され、構造決定された。しかしながら、こ れらのペプチドがカゼインペプトンに含有される量は非 常に微量であり、上記したBrantl et al., Hoppe-Seyle r's Z. Physiol. Chem.,360, 1211(1979) には、カゼイ ンペプトンからの収率が約0.005%、βーカゼイン (カゼイン含量30%として)からの収率が約0.01 8%であると記載されている。そのため、実際は市販の カゼインペプトンからそれらのペプチドを単離してオビ オイドペプチド活性を有する剤として利用することは不 可能であった。また、牛乳βーカゼインから大量にオピ オイドペプチドを得ようとする試みも色々なされてきた が、未だ効果的な製造方法は報告されていない。

【0005】また、血圧上昇をもたらす代表的な生体内 因子としてレニン・アンジオテンシン系が、また血圧降 下に働く代表的な生体内因子としてカリクレイン・キニ ン系が知られているが、アンジオテンシン変換酵素(以 後「ACE」という)はこのいずれの系にも大きく関与 している。その機構を簡単に説明すると、まずレニン・ アンジオテンシン系では、血中に分泌された腎臓の酵素 レニンが血中のアンジオテンシノーゲンに作用してデカ ペプチドであるアンジオテンシンIを生成する。このア ンジオテンシンIは血圧上昇作用を示さないが、これに ACEが作用するとオクタペプチドであるアンジオテン シンIIを生成する。このアンジオテンシンIIは末梢血管 を収縮させるとともに、副腎皮質に作用してアルドステ ロンの産出を促し、アルドステロンは腎臓に作用してナ トリウムの再吸収・体液量増加を招いて心拍出量の増大 をもたらし、そのいずれもが血圧を大きく上昇させる。 【0006】一方、カリクレイン・キニン系では血中の 前駆体蛋白質であるキニノーゲンに血中酵素のカリクレ インが作用してキニンを遊離産出するが、このキニンは 末梢血管を拡張させるとともにホスホリパーゼA,を活 性化してプロスタグランジンの合成を促進して血圧を降 下させる。ところがこのカリクレイン・キニン系にAC Eが働くと、ACEは末梢血管の拡張作用およびホスホ リパーゼA:の活性化作用を有する上記キニンを分解・

【0007】したがって、ACEの上記のような働きを阻害する物質(ACE阻害剤)が存在すると、血圧上昇物質であるアンジオテンシンIIの生成が抑制され、且つ血圧降下物質として働くキニンの分解が防止されて、血圧の上昇抑制および血圧降下が可能になる。かかる点から、近年、天然蛋白質から得られたACE阻害作用を有するペプチドに関する研究が色々行われており、そのようなペプチドがACE阻害活性を有する剤として利用し得ることが期待されている。

不活性化してしまうために、血圧の降下が生じなくな

### [0008]

【発明の内容】上記のような状況下に本発明者らは乳蛋 白からオピオイド活性を有するペプチドを高収率で得る べく研究を進めてきた。その結果、乳蛋白を微生物由来 のプロテアーゼを使用して得た加水分解物に強いオピオ イド活性が存在することを見出し、更にこのペプチド混 合物を高速液体クロマトグラフィーを用いた逆相クロマ トグラフィーで分画すると、そのうちの特定の画分がオ ピオイド活性を有するペプチドであることを確認した。 【0009】特に、乳蛋白のうちでも牛乳中に多量に含 まれている牛乳βーカゼインを微生物起源の中性プロテ アーゼまたは微生物起源のアルカリ性プロテアーゼを使 用して加水分解を行ってペプチド混合物を形成させ、そ 40 こから得られたオピオイド活性を有する画分を単離・精 製して、その構造決定をしたところ、配列番号3で表さ れる10個のアミノ酸の配列した新規なペプチドおよび 配列番号4で示される10個のアミノ酸の配列した新規 なペプチドであることを見出した。

【0010】そして、上記で得た新規な2種類のペプチドまたは該ペプチドを含有する混合物をアミノペプチダーゼを使用して更に加水分解すると、配列番号3のペプチドからは配列番号5で表される新規なペプチドが、また配列番号4のペプチドからは配列番号6で表される新50

規なペプチドが得られ、配列番号5および配列番号6で 表されるそれらのペプチドが一層強力なオピオイド活性 を有することを見いだした。

【0011】また、上記で得た配列番号3および配列番号4で表されるペプチドまたは該ペプチドを含有する混合物を、アミノペプチダーゼおよびカルボキシペプチダーゼを使用して、同時にまたは順序を問わず逐時に加水分解すると、配列番号6および配列番号17で示されるペプチドが得られることを見いだした。

【0012】そして、本発明者らは、上記で得られた配列番号3、配列番号4、配列番号5および配列番号6で示される新規なペプチドについて、そのACE阻害活性を調べたところ、それら4種のペプチドはオピオイド活性だけでなく、ACEの活性を阻害する作用をも有していることを見いだした。

【0013】乳蛋白、そのうちでも特に牛乳カゼインは 容易に且つ多量に入手可能な蛋白質であり、乳蛋白を原 料として用いている本発明者らの見いだした上記方法に よるときは、オピオイド活性およびACE阻害活性を有 するペプチドを、多量に且つ容易に得ることができる。 【0014】更に本発明者らは、牛乳β-カゼインから 得られた上記の配列番号5または配列番号6で表される ノナペプチドにおいて、そのC末端アミノ酸から2残基 目のヒスチジン (His) またはプロリン (Pro) を、アラ ニン (Ala)、アルギニン (Arg)、グルタミン酸(Gl u)、グリシン (Gly)、ロイシン (Leu) などの他のア ミノ酸で置換した配列番号7~配列番号11で表される 新規なノナペプチドを化学合成し、それらのオピオイド 活性およびACE阻害活性を測定したところ、該配列番 号7~配列番号11で表されるノナペプチドも、配列番 号5および配列番号6で表されるノナペプチドと同様 に、極めて高いオピオイド活性を有し且つACE阻害活 性を有することを見いだした。そして、本発明者らによ るかかる発見から、上記した配列番号5~配列番号11 のノナペプチドを包括する配列番号1(式中 Xaa はア ミノ酸を示す)で表される新規なノナペプチド類が、一 般に極めて高いオピオイド活性を有し且つACE阻害活 性をも有し、極めて有用性に富むことが明らかになっ た。

【0015】同様に、本発明者らは、牛乳βーカゼインから得られた上記の配列番号3または配列番号4で表されるデカペプチドにおいて、そのC末端アミノ酸から2残基目のヒスチジン(His)またはプロリン(Pro)を、アラニン(Ala)、アルギニン(Arg)、グルタミン酸(Glu)、グリシン(Gly)、ロイシン(Leu)などの他のアミノ酸で置換した配列番号12~配列番号16で表される新規なデカペプチドを化学合成し、そのオピオイド活性およびACE阻害活性を測定したところ、それらの新規なデカペプチドも、配列番号3および配列番号4で表されるデカペプチドと同様に、オピオイド活性およびACE阻害活性

を有することを見いだした。そして、本発明者らによる かかる発見から、上記した配列番号3~配列番号4およ び配列番号12~配列番号16のデカペプチドを包括す る配列番号2 (式中 Xaa はアミノ酸を示す) で表され る新規なデカペプチド類が、一般に高いオピオイド活性 を有し且つACE阻害活性をも有し、有用性に富むこと が明らかになった。

【0016】したがって、本発明は、配列番号1(式中 Xaa はアミノ酸を示す) で表されるペプチドおよびそ の塩である。更に、本発明は、配列番号2(式中 Xaa はアミノ酸を示す)で表されるペプチドおよびその塩で ある。

【0017】そして、本発明は、配列番号1(式中 Xaa はアミノ酸を示す) または配列番号 2 (式中 Xaa はア ミノ酸を示す)で表されるペプチドおよびその塩の1種 または2種以上を有効成分として含むオピオイド活性を 有する剤、並びにアンジオテンシン変換酵素阻害活性を 有する剤である。

【0018】配列番号1または配列番号2で表されるペ プチドにおいて、C末端から2番目のアミノ酸; Xaa の 20 種類は限定されず任意のアミノ酸とすることができる が、ヒスチジン(His)、プロリン(Pro)、アラニン(Al a)、アルギニン(Arg)、グルタミン酸(Glu)、グリシン(G ly)、ロイシン(Leu)などのアミノ酸が適当であり、その 場合には、各ペプチドは配列番号3~配列番号16で表 されるアミノ酸配列を有している。

【0019】更に、本発明は、(1)乳蛋白を微生物起 源の中性プロテアーゼまたはアルカリ性プロテアーゼを 使用して加水分解し、得られる加水分解物からオピオイ ド活性を有するペプチドを回収することを特徴とするオ ピオイドペプチドの製造方法であり、この(1)の方法で 製造されたオピオイドペプチドにはその化学構造が明ら かなもの、および明らかでないオピオイドペプチドの両 方が含まれる。

【0020】上記(1)の方法により得られるオピオイ ドペプチドには、配列番号3および配列番号4で表され る新規なペプチドが含まれており、特に中性プロテアー ゼとしてバチルス起源の中性プロテアーゼまたはアスペ ルギルス起源の中性プロテアーゼを使用し、またアルカ リ性プロテアーゼとしてバチルス起源のアルカリ性プロ 40 テアーゼを使用した場合には、配列番号3および配列番 号4で表されるペプチドを効率よく製造することができ

【0021】また、本発明は、(2)乳蛋白を微生物起 源の中性プロテアーゼまたはアルカリ性プロテアーゼを 使用して加水分解した後、アミノペプチダーゼを使用し て更に加水分解し、得られる加水分解物からオピオイド 活性を有するペプチドを回収することを特徴とするオピ オイドペプチドの製造方法を包含する。

ドペプチドには、配列番号5および配列番号6で表され る新規なペプチドが含まれており、特に中性プロテアー ゼとしてバチルス起源の中性プロテアーゼまたはアスペ ルギルス起源の中性プロテアーゼを使用し、アルカリ性 プロテアーゼとしてバチルス起源のアルカリ性プロテア ーゼを使用し、またアミノペプチダーゼとしてロイシン アミノペプチダーゼを使用した場合には、配列番号5お よび配列番号6で表されるペプチドを効率よく製造する ことができる。

【0023】更に、本発明は、(3)乳蛋白を微生物起 源の中性プロテアーゼまたはアルカリ性プロテアーゼを 使用して加水分解した後、更にアミノペプチダーゼとカ ルポキシペプチダーゼを同時または順序を問わず逐時に 使用して加水分解し、得られる加水分解物からオピオイ ド活性を有するペプチドを回収することを特徴とするオ ビオイドペプチドの製造方法を包含する。ここで、「ア ミノペプチダーゼとカルボキシペプチダーゼを同時また は順序を問わず逐時に使用して加水分解し」とは、中性 プロテアーゼまたはアルカリ性プロテアーゼを使用して 得た加水分解物を、アミノペプチダーゼとカルポキシペ プチダーゼを同時に反応させて加水分解すること、また はアミノペプチダーゼおよびカルボキシペプチダーゼの うちのいずれか一方を使用して加水分解した後、残りの ペプチダーゼで加水分解することを意味する。

【0024】この(3)の方法により得られるオピオイ ドペプチドのうちには、配列番号6で表される新規なペ ブチドおよび配列番号17で表される既知ペプチドが含 まれており、特に中性プロテアーゼとしてバチルス起源 の中性プロテアーゼまたはアスペルギルス起源の中性プ ロテアーゼを、アルカリ性プロテアーゼとしてバチルス 起源のアルカリ性プロテアーゼを、アミノペプチダーゼ としてロイシンアミノペプチダーゼを、またカルポキシ ペプチダーゼとしてカルボキシペプチダーゼAを使用し た場合には、配列番号6および配列番号17で表される ペプチドを効率よく製造することができる。

【0025】そして、本発明は、上記(1)~(3)の いずれかの方法により製造された配列番号3、配列番号 4、配列番号5、配列番号6および配列番号17で表さ れるペプチドおよびその塩を包含する。

【0026】本発明では、上記した(1)~(3)のいずれ かの方法によって乳蛋白を加水分解して配列番号3~配 列番号6および配列番号17で表されるオピオイドペプ チドを製造する方法を包含するが、配列番号3~配列番 号17で表されるペプチドの製造法は、上記した(1)~ (3)の方法に限定されず、化学合成、化学合成と酵素加 水分解の併用、他の酵素加水分解法などによっても製造 することができる。

【0027】例えば、化学合成やその他の上記(1)以 外の方法によって配列番号3および配列番号4で表され 【 $0\ 0\ 2\ 2$ 】この(2)の方法により得られるオピオイ 50 る各々のペプチドをつくり、それをロイシンアミノペプ チダーゼ等のアミノペプチダーゼを使用して加水分解し た場合にも、配列番号5および配列番号6で表される各 々のペプチドを製造することができる。

【0028】また、上記と同様に、化学合成やその他の 上記 (1) 以外の方法によって配列番号3および配列番 号4で表される各々のペプチドをつくり、それをロイシ ンアミノペプチダーゼ等のアミノペプチダーゼおよびカ ルポキシペプチダーゼA等のカルポキシペプチダーゼを 使用して同時または順序を問わず逐時に使用して加水分 解した場合にも、配列番号6および配列番号17で表さ れる各々のペプチドを製造することができる。

【0029】更に、配列番号1または配列番号2で表さ れるペプチド類に包含される各々のペプチドを化学合成 のみによって製造してもよい。

【0030】上記した本発明のペプチド類を乳蛋白の加 水分解を利用して製造する場合は、乳蛋白質として種々 の乳蛋白を使用することができるが、牛乳カゼインが好 ましく、牛乳 $\beta$ -カゼインが特に好ましい。牛乳 $\beta$ -カ ゼインを使用する場合は、牛乳カゼインから精製された 牛乳β-カゼインのみからなるものを使用しても、また は牛乳α、κカゼイン等の他のカゼインや蛋白質を含有 するものを使用してもよい。

【0031】本発明のペプチドは、その発端は天然の乳 蛋白の加水分解によって得られたものであり、その場合 にはペプチドを構成しているアミノ酸はいずれも L-ア ミノ酸である。しかしながら、配列番号1または配列番 号2で表されるペプチド類に包含される本発明の新規な ペプチドを構成するアミノ酸は、L-アミノ酸に限定さ れず、配列番号1または配列番号2で表されるアミノ酸 配列を有するペプチドであればどのような光学異性体で あってもよい。例えば、アミノ酸の全部がL-アミノ酸 のみからなっていても、Dーアミノ酸のみからなってい ても、各ペプチドを構成するアミノ酸のうちのいずれか がLーアミノ酸であって残りがD-アミノ酸であっても よい。

【0032】また、本発明における「オビオイド活性を 有する剤」とは、鎮痛、麻酔、情動、呼吸、脈動、体 温、消化管機能、摂食、免疫、インシュリンやソマトス タチン等のホルモンの分泌調節、電解質の吸収促進、心 筋の収縮調節等に関与するいわゆるオピオイド活性とし て認識されている活性を有する剤をいう。更に、本発明 における「ACE阻害活性を有する剤」とは血圧の上昇 に関与するACEの作用を阻害して、血圧の上昇抑制、 血圧降下等をもたらし得る剤をいう。

【0033】限定されるものではないが、牛乳βーカゼ インの加水分解により本発明のペプチドを調製する場合 の例を以下に説明する。

【0034】 [配列番号3および配列番号4で表される ペプチドの製造方法]上記したように、牛乳 $\beta$ ーカゼイ ンを微生物起源の中性プロテアーゼまたはアルカリ性プ 50

ロテアーゼを使用して加水分解すると、配列番号3およ び配列番号4で表されるペプチドを含有するペプチド混 合物を得ることができる。この場合に、牛乳 $oldsymbol{eta}$  - カゼイ ンは、蒸留水または水道水に分散溶解させ、微生物由来 の中性プロテアーゼまたはアルカリ性プロテアーゼで加 水分解して、ペプチド混合物を調製する。

【0035】微生物起源の中性プロテアーゼとしては、 バチルス起源の耐熱性プロテアーゼであるサーモライシ ン、アスペルギルス起源の金属プロテアーゼ、ストレプ トマイセス起源の金属プロテアーゼ、リゾプス起源の金 属プロテアーゼ等の金属プロテアーゼを挙げることがで きる。また、微生物起源のアルカリ性プロテアーゼとし ては、バチルス起源のセリンプロテアーゼ等のアルカリ 性プロテアーゼを挙げることができる。上記の中性プロ テアーゼまたはアルカリ性プロテアーゼは、1種類のみ を使用しても、またはプロテアーゼ同士がお互いに悪影 響を及ぼさないかぎりは複数種を併用することもでき る。複数の中性プロテアーゼを使用する場合は、同時に 作用させて加水分解を行っても、または1種類ずつ逐次 に作用させて加水分解を行ってもよい。この場合、パチ ルス起源のサーモライシンを使用すると、目的物を高収 率で得ることができ好ましい。

【0036】上記のプロテアーゼは、フリーの状態で使 用しても、または固定化して使用してもよい。プロテア ーゼの使用量は、乾燥した牛乳 $oldsymbol{eta}$ ーカゼイン $oldsymbol{1}$   $oldsymbol{0}$  g当た り約5,000~1,000,000 unitsの割合で使 用するのがよい。

【0037】プロテアーゼ処理は、各々の状況(例えば プロテアーゼの種類、プロテアーゼの使用形態等)に応 じて最適のpH、温度、プロテアーゼ量、処理速度、処 理時間等の条件を選択して行うのがよい。効率よく行え る例としては、サーモライシン等の前記プロテアーゼを 使用する場合は、一般的に温度約30~50℃で、pH 約6~8で、0.75Mトリクロロ酢酸への溶解率が約 40~80%になる程度で加水分解を行う方法を挙げる ことができる。

【0038】目的とする加水分解状態が達成された時点 で加熱によりプロテアーゼを失活させ、精製した不溶性 固形物を遠心分離等の適当な手段で分離除去し、ペプチ ド混合物を含有する上澄液を回収する。

【0039】次いで、このペプチド混合物を含有する上 澄液から下記に記載する方法によって、高速液体クロマ トグラフィー(例えば逆相カラムを使用した高速液体ク ロマトグラフィー) 等により処理して配列番号3および 配列番号4で表されるペプチドを単離する。

【0040】すなわち、上記の上澄液を高速液体クロマ トグラフィー(使用カラムは例えばナカライテスク社製 のODSカラムであるCosmosil 5 C.. - ARに供し て、 0 . 1 %トリフルオロ酢酸水溶液(A液)と 0 . 1 % トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル溶液(B

液)で、B液の濃度が0%から40%まで直線的に増加する濃度勾配にて溶出し、アセトニトリル濃度が約32~33%の範囲のビーク画分(画分A)と約34~35%の範囲のビーク(画分B)を分取し、そのオピオイド

【0041】上記で得たオピオイド活性画分(画分A、画分B)から溶媒を乾燥等により除去する。これらの乾燥物のアミノ酸配列を、例えばアプライドバイオシステムス社製のプロテインシーケンサー(477-A型)等を使用して調べて、画分Aは配列番号3、そして画分B 10は配列番号4で表されるペプチドであることを確認する。

活性を確認する。

【0042】[配列番号5および配列番号6で表されるペプチドの製造方法]上記したように、配列番号5および配列番号6で表されるペプチドは、配列番号3および配列番号4で表されるペプチドまたは該ペプチドを含有する混合物をアミノペプチダーゼを用いて加水分解することによって得られる。

【0043】アミノペプチダーゼは、ロイシンアミノペプチダーゼを使用すると目的物を高収率で得ることがで20 き好ましい。その際に、アミノペプチダーゼは、フリーの状態で使用しても、または固定化して使用してもよい。アミノペプチダーゼの使用量は、配列番号3 および配列番号4で表されるペプチドが純粋に単離されたものである場合またはペプチド混合物中に含有された形態になっている場合のいずれの場合も、乾燥した基質10g当たり約10,000~100,000unitsの割合で使用するのがよい。

【0044】アミノペプチダーゼ処理も、アミノペプチダーゼの種類に応じて反応条件を選択して行うのがよい。例えば、ロイシンアミノペプチダーゼを使用する場合は、液のpHを6~8に調整し、温度約30~50℃で約5~15時間加水分解を行うのがよい。目的とする加水分解が達成された時点で加熱によりアミノペプチダーゼを失活させ、反応液中に含まれる配列番号5および配列番号6で表されるペプチドを回収する。

【0045】基質として、純粋に単離された配列番号3 および配列番号4で表されるペプチドを用いた場合は、このアミノペプチダーゼ処理により、配列番号5および配列番号6で表されるペプチドの各々がほぼ100%の 40 収率で得られる.

【0046】基質として、配列番号 3 および配列番号 4 で表されるペプチドを含有する牛乳  $\beta$  ーカゼインの酵素分解物を用いた場合は、上記の逆相系カラムを用いた高速液体クロマトグラフィーにより、配列番号 5 および配列番号 6 のペプチドを単離する。条件は、配列番号 3 および配列番号 4 で表されるペプチドに使用したのと同様にして行い、アセトニトリル濃度が約 2 9~3 0%の範囲のビーク画分(画分C)と約 3 1~3 2%の範囲のビーク(回分D)を分取し、そのオビオイド活性を確認

し、上記と同様にしてアミノ酸配列を調べ、画分Cは配列番号5のペプチドであり、画分Dは配列番号6のペプチドであることを確認する。

10

【0047】 [配列番号17で表される既知のペプチドである $\beta$ -casomorphin7の製造方法]上記したように、配列番号17で表される既知のペプチドである $\beta$ -casomorphin7は、配列番号5で表されるペプチドまたは該ペプチドを含有する混合物をカルポキシペプチダーゼを用いて加水分解することによって得られる。

【0048】カルボキシペプチダーゼは、カルボキシペプチダーゼAを使用すると目的物を高収率で得ることができ好ましい。その際に、カルボキシペプチダーゼは、フリーの状態で使用しても、または固定化して使用してもよい。カルボキシペプチダーゼの使用量は、配列番号5で表されるペプチドが純粋に単離されたものであっても、またはペプチド混合物中に含有された形態になっているものであっても、いずれの場合も、乾燥した基質10g当り約10,000~500,000 unitsの割合で使用するのがよい。

【0049】カルボキシペプチダーゼ処理も、カルボキシペプチダーゼの種類に応じて反応条件を選択して行うのがよい。例えば、カルボキシペプチダーゼAを使用する場合は、液のpHを6~8に調整し、温度約30~50℃で約5~15時間加水分解を行うのがよい。目的とする加水分解が達成された時点で加熱によりカルボキシペプチダーゼを失活させ、反応液中に含まれる配列番号17で表される既知のペプチドであるβーcasomorphin7を回収する。

【0050】基質として、純粋に単離された配列番号 5 で表されるペプチドを用いた場合は、このカルボキシペプチダーゼ処理により、配列番号 17で表される既知のペプチドである $\beta$ -casomorphin 7 がほぼ 100%の収率で得られる。

【0051】基質として、配列番号5で表されるペプチドを含有する牛乳 $\beta$ ーカゼインの酵素分解物を用いた場合は、上記の逆相系カラムを用いた高速液体クロマトグラフィーにより、配列番号17で表される既知のペプチドである $\beta$ -casomorphin7を単離する。条件は、配列番号3および配列番号4で表されるペプチドに使用したのと同様にして行い、アセトニトリル濃度が約34~35%の範囲のビーク画分(画分E)を分取し、この画分のオピオイド活性を確認し、上記と同様にしてアミノ酸配列を調べ、画分Eは配列番号17のペプチドである $\beta$ -casomorphin7であることを確認する。

【0052】また、配列番号1または配列番号2で表される本発明の新規なペプチドを化学合成により製造する方法について、配列番号3で表されるペプチドを例にとって説明すると、例えば次の方法を採用することができる。

0 本発明ペプチドの化学合成法

米国バイオサーチ社のSAM TWO 型自動ペプチド合成装置を使用して同装置の標準プロトコールにしたがって合成を行う。すなわち、Boc(ブトキシカルボニル)ーAsnー樹脂を45%トリフルオロ酢酸を含むデブロック液で処理した後に、BocーHisをジイソプロピルカルボジィミドの存在下でカップリングさせて、BocーHisーAsn樹脂を得る。以下、上記と同様にデブロッキングとカップリングを繰り返して、BocーValーTyr(Cl<sub>1</sub>ーBzl)ーProーPheーProーGlyーProーIleーHisーAsn樹脂を得る。このペプチド樹脂を10%アニソールを含むフッ化水素中に入れて0°Cで2時間撹拌する。フッ化水素を留去した後、エーテルで残留物を洗浄し、30%酢酸でペプチドを抽出する。抽出して得た粗ペプチドをODSカラムによる高速液体クロマトグラフィーを使用して精製することにより、配列番号3で表されるペプチドを得る。

【0053】また、配列番号1または配列番号2に包含される他のペプチドについても、上記と同様の操作によって合成および精製を行うことにより、目的とするペプチドを得ることができる。

【0054】そして、上記のようにして製造された配列 20番号1または配列番号2で表されるペプチドおよびその塩、並びにその化学構造は未だ解明されていないが乳蛋白、特に牛乳 $\beta$ -カゼインを微生物起源の中性プロテアーゼまたはアルカリ性プロテアーゼで加水分解して得られるオピオイドペプチドおよびその塩を有効成分として含有する本発明のオピオイド活性を有する剤は、鎮痛、麻酔、情動、呼吸、脈動、体温、消化管機能、摂食、免疫、インシュリンやソマトスタチン等のホルモンの分泌調節、電解質の吸収促進、心筋の収縮調節等に関与している可能性があり、例えば鎮痛麻酔剤、催眠剤、消化管ホルモン分泌促進剤、電解質吸収促進剤、腸管ぜん動抑制による下痢改善剤等として、人間や種々の動物に投与することができる。

【0055】更に、配列番号1または配列番号2で表されるペプチドおよびその塩を有効成分として含有する本発明のACE阻害活性を有する剤は、ACE阻害活性により、血圧の上昇に関与するACEの作用を阻害して、血圧の上昇抑制、血圧降下剤等として人間や種々の動物に投与することができる。

【0056】そして、上記のオピオイドペプチド活性を有する剤およびACE阻害活性を有する剤においては、上記のペプチドおよびその塩を、1種類のみ使用してもまたは2種以上のペプチドを含む混合物の形態で使用してもよい。それらの剤の好適な投与量は、投与される人間や動物の年令、体重、性別、症状、動物の種類等の種々の条件によって異なる。

【0057】上記の剤はいずれも経口または非経口によって投与可能であり、更に単独で投与しても、また製薬工業において通常使用されている固体担体や液状担体と

一緒に投与してもよく、或は他の薬剤と混合または組合わせて使用することができる。また投与形態は、錠剤、丸剤、顆粒剤、カプセル、散剤、水溶液、注射剤等の任意の形態が可能である。更に、本発明のオピオイド活性を有する剤およびACE阻害活性を有する剤は、食品や飼料中に添加して、またはそれらと一緒に投与することもでき、その場合に乳蛋白から得られたペプチドが安全性が高く望ましい。以下に、本発明を例を挙げて具体的に説明するが本発明はそれらによって限定されない。

#### [0058]

#### 【実施例】

#### <u>実施例 1</u>

【0059】上記で得た加水分解物10mgをナカライ テスク社製ODSカラムであるCosmosil 5 C... - AR (内径20mm、長さ250mm) を使用した逆相クロ マトグラフィーに供した。次いで0.1%トリフルオロ 酢酸水溶液 (A液) と0.1%トリフルオロ酢酸を含有 するアセトニトリル溶液 (B液)を使用して、B液の濃 度が0%から40%まで直線的に増加する濃度勾配にて 10m1/分の流速で溶出させた。その時の波長220 nmにおけるフローチャートを図1に示す。図1に示し たフローチャートにおける各画分を分取してそのオピオ イド活性を測定したところ、アセトニトリルの濃度が約 32~33%の範囲で溶出してくる画分(画分A)と約 34~35%の範囲で溶出してくる画分(画分B)にオ ビオイド活性が認められた。そこで、このオビオイド活 性画分(画分A、画分B)を回収して、濃縮乾燥した。 なお、図1において、左側縦軸は溶離してきた液のAb s. 220を、右側縦軸は溶離液中のアセトニトリル濃 度(%)を示す。

40 【0060】上記で得た乾燥物をアプライドバイオシステム社製のプロテインシーケンサー477ーA型を使用してそのアミノ酸配列を調べたところ、画分Aの乾燥物は、構成アミノ酸のすべてがL体であり、N末端から順次Val-Tyr-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ile-His-Asn の配列からなる配列番号3で表されるペプチドであることが確認された。また、画分Bの乾燥物は、構成アミノ酸のすべてがL体であり、N末端から順次Val-Tyr-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ile-Pro-Asn の配列からなる配列番号4で表されるペプチドであることが確認された。

【0061】配列番号3および配列番号4で表される各

ペプチドの原料牛乳 $\beta$  – カゼインからの収率(%)を、その分子量とAbs...における分子吸光係数から求めたところ、各々約1%および約1.5%であり、極めて高い収率であった。

【0062】また、シリカゲルプレートによる薄層クロマトグラフィーでRf値を求めたところ、ブタノール:酢酸:ビリジン:x=15:3:10:12の展開溶媒を使用した場合のRf値は、配列番号3で表されるペプチドが0.49であり、配列番号4で表されるペプチドが0.57であった。

#### 【0063】実施例 2

【0064】上記で単離されたペプチドを1m1の蒸留 20水に溶解させ、1N NaOHでpHを7に調整した後、ロイシンアミノペプチダーゼ(シグマ社製)を各ペプチドに対して、その重量に基づいて約5%(約20units)添加し、36℃で約16時間インキュペートした。反応終了後、90℃で20分間加熱して酵素を失活させた後、実施例1で用いたのと同様の高速液体クロマトグラフィーに供し、反応液中に含まれるペプチドを精製した。配列番号3のペプチドの加水分解物からは、アセトニトリルの濃度が約29~30%の範囲で溶出してくる画分にオピオイド活性が認められ、また配列番号4のペプチドの加水分解からはアセトニトリル濃度が約31~32%の範囲で溶出してくる画分にオピオイド活性が認められた。そこで、これらのオピオイド活性画分を回収し、濃縮乾燥した。

【0065】上記で得た乾燥物を実施例1で用いたプロテインシーケンサーを使用してそのアミノ酸配列を調べたところ、配列番号3で表されるペプチドの加水分解物から得られた乾燥物は、その構成アミノ酸のすべてがL体であり、N末端から順次Tyr-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ile-His-Asnの配列からなる配列番号5で表されるペプチ40ドであることが確認された。また、配列番号4で表されるペプチドの加水分解物から得られた乾燥物は、構成アミノ酸のすべてがL体であり、N末端から順次Tyr-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ile-Pro-Asnの配列からなる配列番号6で表されるペプチドであることが確認された。

【0066】配列番号5および配列番号6で表される各ペプチドの、配列番号3および配列番号4で表されるペプチドからの収率(%)を、その分子量とAbs...における分子吸光係数から求めたところ、いずれもほぼ100%であった。

【0067】また、実施例1と同様にシリカゲルプレートによる薄層クロマトグラフィーでRf値を求めたところ、Rf値は配列番号5で表されるペプチドが0.46であり、配列番号6で表されるペプチドが0.59であった。

#### 【0068】実施例\_3

[配列番号5で表されるペプチドからの配列番号17で表される既知のペプチドで あるβーcasomorphin7の調製] 実施例2で得られた配列番号5で表されるペプチ10 ド500μgを1mlの蒸留水に溶解させ、1N NaOHでpHを7に調整した後、カルボキシペプチダーゼA(シグマ社製)をペプチドに対して、その重量に基づいて約5%(約12.5units)添加し、36℃で約16時間インキュペートした。反応終了後、90℃で20分間加熱して酵素を失活させた後、反応液を実施例1で用いたのと同様の高速液体クロマトグラフィーに供し、反応液中に含まれるペプチドを精製した。配列番号5のペプチドの加水分解物からは、アセトニトリルの濃度が約34~35%の範囲で溶出してくる画分にオビオイド活

【0069】上記で得た乾燥物を実施例1で用いたプロテインシーケンサーを使用してそのアミノ酸配列を調べたところ、その構成アミノ酸のすべてがL体であり、N末端から順次Tyr-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ileの配列からなる配列番号17で表されるペプチドである $\beta$ -casomorphin7であることが確認された。配列番号17で表される既知のペプチドである $\beta$ -casomorphin7の、配列番号5で表されるペプチドからの収率(%)を、その分子型とAbs...における分子吸光係数から求めたところ、ほぼ100%であった。また、実施例1と同様にシリカゲルプレートによる薄層クロマトグラフィーでRf値を求めたところ、Rf値は0.72であった。

# 【0070】<u>実施例</u>4

[牛乳β-カゼインの加水分解による配列番号5および配列番号6で表されるペプチドの調製]牛乳β-カゼイン100mgを10mlの蒸留水に分散溶解させ、サーモライシン(ペプチド研究所製)0.5mg(約4,000units)を加えて37℃で5時間インキュペートした。反応終了後、更にロイシンアミノペプチダーゼ(シグマ社製)を5mg(約1,000units)添加し、36℃で約16時間インキュペートした。反応終了後、90℃で20分間加熱して酵素を失活させ、6000Gで20分間違心分離して不溶物を除き、得られた上澄液を凍結乾燥して加水分解物約80mgを得た。

【0071】上記で得た加水分解物10mgを実施例1で用いたのと同様の高速液体クロマトグラフィーに供し、溶出させた。その時の波長220nmにおけるフローチャートを図2に示す。図2に示したフローチャート における各画分を分取してそのオピオイド活性を測定し

たところ、アセトニトリルの濃度が約29~30%の範囲で溶出してくる画分(画分C)と約31~32%の範囲で溶出してくる画分(画分D)にオピオイド活性が認められた。そこで、このオピオイド活性画分(画分C、画分D)を回収して、濃縮乾燥した。なお、図2において、左側縦軸は溶離してきた液のAbs.220を、右側縦軸は溶離液中のアセトニトリル濃度(%)を示す。【0072】上記で得た乾燥物を実施例1で用いたブロテインシーケンサーを使用してそのアミノ酸配列を調べたところ、画分Cから得られた乾燥物は、その構成アミノ酸のすべてがL体であり、Tyr-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ile-His-Asn の配列からなる配列番号5で表されるペプチドであることが確認された。また、画分Dから得られた乾燥物は、構成アミノ酸の全てがL体であり、Tyr-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ile-Pro-Asn の配列からなる配列番

【0073】配列番号5および配列番号6で表される各ペプチドの、原料牛乳 $\beta$ -カゼインからの収率(%)を、その分子量とA b s .... における分子吸光係数から求めたところ、各々、約0. 9%および約1. 4%であ 20 ることが確認された。

号6で表されるペプチドであることが確認された。

【0074】また、実施例1と同様にシリカゲルプレートによる薄層クロマトグラフィーでRf値を求めたところ、Rf値は配列番号5で表されるペプチドが0.46であり、配列番号6で表されるペプチドが0.59であった。

#### 【0075】実施例 5

[牛乳 $\beta$ -カゼインの加水分解による配列番号17で表される既知のペプチドであ る $\beta$ -casomorphin7の調製]牛乳 $\beta$ -カゼイン100mgを10m1の蒸留水に分散溶解させ、サーモライシン(ペプチド研究所製)0.5mg(約4,000units)を加えて37℃で5時間インキュベートした。反応終了後、更にロイシンアミノペプチダーゼ(シグマ社製)5mg(約1,000units)とカルボキシペプチダーゼA5mg(約2,500units)を添加し、36℃で約16時間インキュベートした。反応終了後、90℃で20分間加熱して酵素を失活させ、6000Gで20分間違心分離して不溶物を除き、得られた上澄液を凍結乾燥して加水分解物約80mgを得た。

【0076】上記で得た加水分解物10mgを実施例1で用いたのと同様の高速液体クロマトグラフィーに供し、溶出させた。その時の波長220nmにおけるフローチャートを図3に示す。図3に示したフローチャートにおける各画分を分取してそのオピオイド活性を測定したところ、アセトニトリルの濃度が約31~32%の範囲で溶出してくる画分(画分E)と約34~35%の範囲で溶出してくる画分(画分F)にオピオイド活性が認められた。そこで、これらのオピオイド活性画分(画分E、画分F)を回収して、濃縮乾燥した。なお、図3に

おいて、左側縦軸は溶離してきた液のAbs.220 を、右側縦軸は溶離液中のアセトニトリル濃度(%)を 示す。

【0077】上記で得た乾燥物を実施例1で用いたプロテインシーケンサーを使用してそのアミノ酸配列を調べたところ、画分Eから得られた乾燥物は、構成アミノ酸の全てがL体であり、Tyr-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ile-Pro-Asn の配列からなる配列番号6で表されるペプチドであることが確認された。また、画分Fから得られた乾燥物は、その構成アミノ酸のすべてがL体であり、Tyr-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ile の配列からなる配列番号17で表されるペプチドであることが確認された。

【0078】また、配列番号6で表されるペプチドおよび配列番号17で表される既知のペプチドである $\beta$ -cas omoriphin7の、原料牛乳 $\beta$ -カゼインに対する収率

(%) を、その分子量とAbs...における分子吸光係数から求めたところ、各々約1.4%および約0.7%であることが確認された。

【0079】また、実施例 1 と同様にシリカゲルプレートによる薄層クロマトグラフィーでR f 値を求めたところ、実施例 2 と同様に配列番号 6 で表されるペプチドが0.59 であり、実施例 3 と同様に配列番号 17 で表される既知のペプチドである $\beta$ -casomoriphin 17 が 17 であった。

#### 【0080】実施例 6

「配列番号3~配列番号16で表されるペプチドの化学合成」配列番号3で表されるペプチドの合成は以下の方法で行った。市販のBoc(ブトキシカルボニル)ーAsnー樹脂(置換率0.5 me q/g)0.2 gと45%トリフルオロ酢酸および2.5%アニソールを含む塩化メチレン20 m1をバイオサーチ社のペプチド合成装置 SAM TWOの反応槽の中で室温で25分間反応させてBoc基を除去した。次にBoc基の除去されたAsnー樹脂を塩化メチレンで洗浄し、次いで10%のジイソプロビルエチルアミンを含む塩化メチレンにより中和した後、更に塩化メチレンで洗浄した。この樹脂に0.4 MBocーHisのジメチルホルムアミド溶液5 m1、0.4 Mジイソプロビルカルボジイミドの塩化メチレン溶液5 m1を混合して反応槽に入れて室温で2 時間撹拌下に反応させた。

【0081】上記で得られた樹脂を、順にジメチルホルムアミド、塩化メチレン、ジイソプロピルエチルアミンを10%含有する塩化メチレン、塩化メチレンおよび塩化メチレン/ジメチルホルムアミド混合液で洗浄してBoc-His-Asn-樹脂を得た。引き続き上記と同様にしてBoc基の除去、Boc-アミノ酸のカップリングを繰り返してBoc-Val-Tyr(Cl<sub>1</sub>-Bzl)-Pro-Phe-Pro-Gly-Pro-Ile-His-Asn樹脂からなる生成物を得た。

【0082】この樹脂を10%のアニソールを含有するフッ化水素20mlに入れて0℃で2時間撹拌してペプ50 チドを樹脂から遊離させた。その後、フッ化水素を減圧

留去し、残留物を30%酢酸で抽出し、それを凍結乾燥して粗ペプチド100mgを得た。これをナカライテスク株式会社製の0DSカラムであるCosmosil  $5C_{11}$ ー A R を用いた逆相クロマトグラフィーにより精製して最終生成物 30mgを得た。そのアミノ酸組成(モル比)は、Val:Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:His:Asn=1:1:3:1:1:1:1:1であった。更に実施例1で使用したプロテインシーケンサーにより分析したところ、配列番号 3で表されるペプチドであることが確認された。また該生成物の薄層クロマトグラフィーのR f値は、実施例1の生成物と同様に0.49であった。

【0083】また、配列番号  $4\sim$  配列番号 16 で表されるペプチドの場合も、配列番号 3 で表されるペプチドの場合と同様にして、市販のBoc-Asn- 樹脂(置換率 0.5 meq/g) 0.2 gから目的とする最終生成物(各ペプチド)を製造した。その際の最終生成物(各ペプチド)の収量、アミノ酸組成(モル比)および該最終生成物の薄層クロマトグラフィーのRf値は、下記の表 1 に示すとおりであった。

[0084]

【表1】

配列	収量	アミノ酸組成(モル比)	Rf値
番号	(mg)		
3	30	Val:Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:His:Asn=1:1:3:1:1:1:1:1	0.49
4	40	Val:Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Asn=1:1:4:1:1:1:1	0.57
5	28	Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:His:Asn=1:3:1:1:1:1:1	0.46
6	35	Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Asn=1:4:1:1:1	0.59
7	30	Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Ala:Asn=1:3:1:1:1:1:1	0.59
8	22	Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Arg:Asn=1:3:1:1:1:1:1	0.76
9	20	Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Glu:Asn=1:3:1:1:1:1:1	0.54
10	18	Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Asn=1:3:1:2:1:1	0.62
11	20	Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Leu:Asn=1:3:1:1:1:1:1	0.77
12	35	Val:Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Ala:Asn=1:1:3:1:1:1:1	0.56
13	25	Val:Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Arg:Asn=1:1:3:1:1:1:1	0.68
14	25	Val:Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Glu:Asn=1:1:3:1:1:1:1	0.46
15	27	Val:Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Asn=1:1:3:1:2:1:1	0.5
16	22	Val:Tyr:Pro:Phe:Gly:Ile:Leu:Asn=1:1:3:1:1:1:1:1	0.6

【0085】上記の実施例1~6における各画分のオピ オイド活性および配列番号3~配列番号16で表される 新規なペプチド、並びに配列番号17で表される既知の ペプチドであるeta-casomorphin7、配列番号 2 0 で表さ れる既知のペプチドであるpro-eta-casomorphin7のオ ビオイド活性は、いずれも次のようにして測定した。 【0086】《オピオイド活性の測定法》体重200~ 250gのモルモットより摘出した回腸縦走筋をアイソ トニックトランデューサー(日本光電工業株式会社製: TB 612-T)に接続して0.5gの張力をかける。 36℃に保温した2m1容量のマグヌス管内に、Krebs 等張液(NaCl 118mM、KCl 4.75mM、CaCl, 2. 5 4 mM, MgSO, 1. 2 mM, NaHCO, 2 5 mM, KH, PO 、 1.19 mM、グルコース11 mM) を満たしたもの の中に回腸縦走筋を浸して、ポンペから通気(0, 95 %: CO<sub>1</sub> 5%) を行った。このようにして約2時間安定 化させた後、30Vで0.5 msec の電気刺激を与え、 回腸縦走筋を電気収縮させた。電気収縮が安定した後、 アミノペプチダーゼ阻害剤等を含むインヒビター50μ

の中に回腸縦走筋を浸して、ポンベから通気 (0, 95) (

【0089】《ACE測定活性の測定法》ACE阻害活性の測定は、Biochemical Pharamacology 20;1937(1971)に記載のCheung and Cushman 法に準じて下記の方法により行った。

<u>酵素基質</u>: Bz(ベンジル)-Gyl-His-Leu 86 mgを蒸留 水8m1とリン酸緩衝液8m1に溶解した溶液

<u>酵素溶液</u>: ウサギの肺のアセトンパウダー(シグマ社製) 1gを50nMリン酸緩衝液10ml中で粉砕した後、 遠心分離した上澄液

上記の酵素基質 1 0 0 μ 1、酵素溶液 1 2 μ 1 および配 10 列番号 3 ~ 配列番号 1 7 で表されるペプチドの所定量を混合し、蒸留水を加えて全体の液量を 2 5 0 μ 1 とした後、酢酸エチル 1.5 m 1 を加えて 1 5 秒間撹拌し、それを遠心分離した。酢酸エチル層から 1 m 1 を分取して酢酸エチルを留去し、残留物に蒸留水 1 m 1 を加えて溶解させた。溶解液の 2 2 8 n m における紫外吸収値(O

D.1.1) を測定した。

【0090】ACE活性阻害率は、ペプチド(阻害剤)なしで上記と同様に反応させた時のOD...を100%とし、かつ反応開始前(反応時間0分の時)のOD...を0%とした時に、ACE活性阻害率が50%になるときの阻害剤の濃度をIC..として求めた。その結果、上記実施例で得られた配列番号3~配列番号16で表される新規なペプチド、配列番号17で表される既知のペプチドである $\beta$ -casomorphin7のACE阻害活性のIC..は下記の表2に示すとおりであった。参考のため配列番号20で表される既知のペプチドであるpro- $\beta$ -casomorphin7のACE阻害活性を上記と同様にして測定した時のIC..を表2に併記する.

【0091】 【表2】

	オピオイド活性	ACE阻害活性	
ペプチドの種類	I C.	I C.	
配列番号1に含まれるノナペプチ]	7		
配列番号5のペプチド	14	55	
配列番号6のペプチド	. 11.4	450	
配列番号7のペプチド	14	100	
配列番号8のペプチド	24	115	
配列番号9のペプチド	20	34	
配列番号10のペプチド	16	37	
配列番号11のペプチド	14	40 ·	
配列番号2に含まれるデカペプチ	<u>۴</u>		
配列番号3のペプチド	141	170	
配列番号4のペプチド	270	250	
配列番号12のペプチド	150	200	
配列番号13のペプチド	150	200	
配列番号14のペプチド	170	150	
配列番号15のペプチド	120	200	
配列番号16のペプチド	140	<b>250</b> .	
配列番号17の既知ペプチド	14	500	
(β-casomorphin 7)			
配列番号20の既知ペプチド	240	330	
(pro-β-casomorphin 7)			

【0092】上記表2の結果から、配列番号3~配列番号16で表される本発明の新規なペプチドがオピオイド活性を有し、そのうちでも配列番号1で表されるペプチドに包含される配列番号5~配列番号11で表されるノナペプチドが高いオピオイド活性を有することがわかる。また、配列番号3~配列番号16で表される本発明の新規なペプチドは、配列番号17で表される既知のペプチドに比べて少ない量でACEの活性を阻害し得ることがわかる。

[0093]

【発明の効果】本発明のペプチドおよびその塩はオビオイド活性を有しているので、該ペプチドおよびその塩を有効成分とする剤は極めて少量の投与で、鎮痛、麻酔、情動、呼吸、脈動、体温、消化管機能、摂食、免疫、インシュリンやソマトスタチン等のホルモンの分泌調節、電解質の吸収促進、心筋の収縮調節機能を示す可能性があるため、鎮痛麻酔剤、催眠剤、消化管ホルモン分泌促進剤、電解質の吸収促進剤、胃腸輸送筋収縮による下痢改善剤としての利用が期待できる。配列番号2で表されるペプチド類に包含されるペプチドは、配列番号1で表

されるペプチド類に包含されるペプチドに比べてオピオ イド活性が低いが、生体内で加水分解されて配列番号1 で表されるペプチドになり高活性化される可能性があ り、プロドラッグとして使用できる可能性が大きい。

【0094】更に、配列番号1または配列番号2で表さ れる本発明のペプチドおよびその塩は、ACE阻害活性 をも有しており、極めて少量の投与で、血圧の上昇に関 与するACEの作用を阻害し、血圧の上昇抑制、血圧降 下機能を示し得るので、血圧の上昇抑制剤および血圧降 下剤としての利用も期待できる。

【0095】上記のオピオイド活性剤およびACE活性 阻害剤としてしようする場合に、本発明のペプチドおよ びその塩は、水溶性の白色粉末であるため、そのままで または水等に溶解させて経口および非経口のいずれの方 法によっても極めて簡単に投与することができる。

【0096】また、配列番号1または配列番号2で表さ れる本発明の新規なペプチドおよびその塩は、9または 10個のアミノ酸が配列しただけの極めて簡単な構造を 有する低分子量化合物であるため、化学合成によって簡 単に製造することができる。更に、配列番号3~配列番 号6および配列番号17で表されるペプチドは、牛乳 $oldsymbol{eta}$ ーカゼイン等の乳蛋白を加水分解することによって、髙 収率で確実に得ることができる。

[0097]

【配列表】

【0098】配列番号:1

配列の長さ:9 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

配列

Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Xaa Asn

1

5

【0099】配列番号:2

配列の長さ:10 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

Val Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Xaa Asn 10 1

【0100】配列番号:3

配列の長さ:10 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列

Val Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile His Asn 10 5

【0101】配列番号:4

配列の長さ:10 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

配列

Val Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Pro Asn 10 5

22

【0102】配列番号:5

配列の長さ:9 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列

Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile His Asn

【0103】配列番号:6

配列の長さ:9 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 20

配列

Tvr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Pro Asn 1

【0104】配列番号:7

配列の長さ:9 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列

30

Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Ala Asn

【0105】配列番号:8

配列の長さ:9 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列

> Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Arg Asn 1

40 【0106】配列番号:9

配列の長さ:9 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列

Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Glu Asn 1

【0107】配列番号:10

配列の長さ:9 50 配列の型:アミノ酸

23 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列 Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Gly Asn 【0108】配列番号:11 配列の長さ:9 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列

Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Leu Asn

【0109】配列番号:12

配列の長さ:10 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列

Val Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Ala Asn 5 1

【0110】配列番号:13

配列の長さ:10 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列

Val Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Arg Asn 10 5

【0111】配列番号:14

配列の長さ:10 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列

Val Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Glu Asn 5

【0112】配列番号:15

配列の長さ:10 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列

Val Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Gly Asn

【0113】配列番号:16

配列の長さ:10 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列

Val Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile Leu Asn 10

【0114】配列番号:17

配列の長さ:7 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile

5

【0115】配列番号:18

配列の長さ:5 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列

> Tyr Pro Phe Pro Gly 1

20 【0116】配列番号:19

配列の長さ:4 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列

Tyr Pro Phe Pro

1

【0117】配列番号:20

30 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列

配列の長さ:8

Val Tyr Pro Phe Pro Gly Pro Ile 1 5

【図面の簡単な説明】

【図1】牛乳 $\beta$ -カゼインをサーモライシンで加水分解 して得られたペプチド混合物を高速液体クロマトグラフ ィーに通し、その吸着成分を直線濃度勾配を有する特定 40 の溶離液により溶離した時の該成分の吸光度を測定した フローチャートである。

【図2】牛乳βーカゼインをサーモライシンとロイシン アミノペプチダーゼで加水分解して得られたペプチド混 合物を高速液体クロマトグラフィーに通し、その吸着成 分を直線濃度勾配を有する特定の溶離液により溶離した 時の該成分の吸光度を測定したフローチャートである.

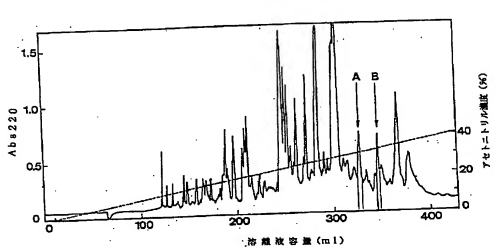
【図3】牛乳 $\beta$ -カゼインをサーモライシン、ロイシン アミノペプチダーゼおよびカルボキシペプチダーゼAで 加水分解して得られたペプチド混合物を高速液体クロマ

50 トグラフィーに通し、その吸着成分を直線濃度勾配を有

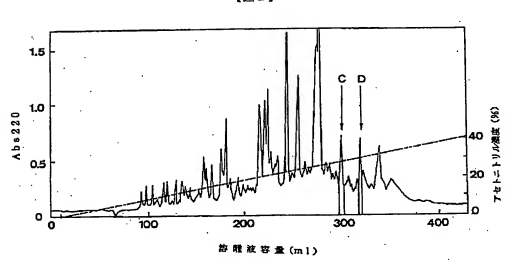
する特定の溶離液により溶離した時の該成分の吸光度を

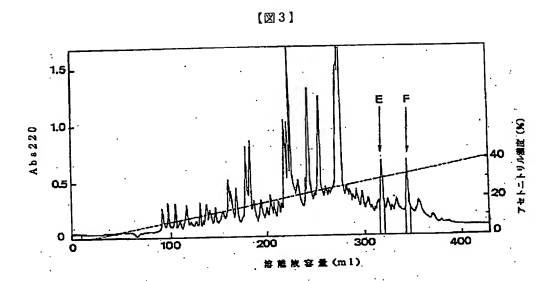
測定したフローチャートである。





# 【図2】





# フロントページの続き

(51)Int.Cl.

識別記号 AEQ 庁内整理番号

8314-4C

FΙ

技術表示箇所

A 6 1 K 37/64 C 0 7 K 99:00